ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international .



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets³:

A61K 9/52, 31/22

(11) Numéro de publication internationale:

WO 82/01649

A1

(43) Date de publication internationale: 27 mai 1982 (27.05.82)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR81/00148

(22) Date de dépôt international:

18 novembre 1981 (18.11.81)

(31) Numéro de la demande prioritaire:

80/24568

(32) Date de priorité:

19 novembre 1980 (19.11.80)

(33) Pays de priorité:

(71) Déposant: DESHORS [FR/FR]; 38 bis, Rue d'Artois, F-75008 Paris (FR).

(71)(72) Déposant et inventeur: LARUELLE, Claude [FR/FR]: Avenue Bellevue, F-06270 Villeneuve Loubet

(74) Mandataire: PINGUET, André: Capri, 21 bis, avenue Mozart, F-75016 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AT, CH, DE, FR (brevet européen). GB, LU, NL.

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avec revendications modifiées.

(54) Title: NEW GALENIC PREPARATION OF PHENOFIBRATE, METHOD FOR THE OBTENTIO N THEREOF, ITS APPLICATION AS A MEDICINE

(54) Titre: NOUVELLE FORME GALENIQUE DU FENOFIBRATE, SON PROCEDE D'OBTENTION, SON AP-PLICATION COMME MEDICAMENT

(57) Abstract

The medicine is formed with granules, each of them being comprised of a " neutral core (saccharose + starch) covered with a first layer of phenofibrate admixed with an excipient, and with a second microporous outer layer of an edible polymer. The daily administration of one capsule of 250 mg instead of three doses of 100 mg allows to reduce the dosing and the number of administrations due to the progressive and retarded release of the phenofibrate. A minimum dose is maintained in the blood, high temporary concentrations are avoided and the total ingested quantity is reduced.

130 11º Jour 124 8 12 8 12 16 ZC

(57) Abrėgė

Le médicament est formé de granules constituées chacune d'un noyau neutre (saccharose + amidon) recouvert d'une première couche de fénofibrate en mélange avec un excipient, et d'une deuxième couche extérieure microporeuse d'un polymère comestible. L'administration d'une gélule de 250 mg par jour au lieu de trois prises de 100 mg permet ainsi de réduire le dosage et le nombre d'administrations grâce à la libération progressive et retardée du fénosibrate. On maintient une dose minimale dans le sang, on évite les fortes concentrations temporaires, et on réduit la quantité totale ingérée.

BAD ORIGINAL

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	· KP	République populaire democratique de Coree
AL	Australie	ü	Liechtenstein
BR	Brésil ·	īυ	Luxembours
CF	République Centrafneaine	MC	Monaco
CG	Congo	MG	Madagascar
CH	Suisse	MW.	Malawa
CM	Cameroun	NL	Pays-Bas
DE	Allamagne, Republique féderale d'	NO	Norvege
DK	Danemark	RO	Roumanie
FI	Finlande	SE	Suède
FR	France	SN	Senegal
GA	Gabon	Sť.	Union soviétique
GB	Royaume-Un:	TD	Tchad
HĽ.	Hongne	ŤĞ	Togo
JP	Japon	us	Etats-Unis d'Aménque

20

25

Nouvelle forme galénique du fénofibrate, son procédé d'obtention, son application comme médicament.

La présente invention concerne une nouvelle forme galénique du fenofibrate (DCI) et/ou de ses dérivés, son procédé d'obtention et les médicaments comprenant cette forme.

On rappelle que le fénofibrate est le para-(4-chlorobenzoyl)
-phénoxyisobutyrate d'isopropyle. Dans la présente demande, on désigne par l'expression "fénofibrate et ses dérivés" les composés de
formule I R2 CH2

 $R_{1} - Co \xrightarrow{R_{2}} O \xrightarrow{CH_{3}} CO = Y$ $CH_{3} \qquad (I)$

dans laquelle R₁ représente un groupement phényle ou un groupement phényle substitué par un ou plusieurs - CH₃, CF₃ ou halogènes (notamment fluor, chlore ou brome),

R₂ et R₃ représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou d'halogène (de préférence fluor, chlore ou brome), un groupement alkyle ou alkoxy ayant 1 à 5 C ou un groupement -CF₃, -SCH₃, -SO₂CH₃ ou -OH, et

Y représente un groupement -OH, un groupement alkoxy inférieur, de préférence en C_1 - C_4 , un groupement -NR $_4$ R $_5$, un groupement -NHCH $_2$ CH $_2$ N R $_4$ R $_5$ ou un groupement -O-alkylène-NR $_4$ R $_5$, l'alkylène ayant notamment 2 à 6 atomes de carbone R $_4$ et R $_5$, identiques ou différents, représentant chacun un atome d'hydrogène, un groupement alkyle en C $_1$ - C $_5$, un groupement cycloalkyle en C $_3$ - C $_7$, de préférence en C $_5$ - C $_6$, un groupe aryle ou aryle substitué sur le reste aromatique par un ou plusieurs groupements halogènes, méthyle ou -CF $_3$,

ou bien R_4 et R_5 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont reliés, soit un groupe n-hétérocyclique ayant $5 \ge 7$ sommets pouvant renfermer un second hétéroatome choisi parmi N, O et S, et pouvant être substitué, soit un reste amide dérivé de la lysine ou de





15

20

cystéine.

Bien entendu, l'expression fénofibrate et ses dérivés" englobe en outre les sels d'addition d'acides pharmaceutiquement acceptables, susceptibles d'être obtenus au départ des composés de formule I.

Les composés de formule I, ainsi que ces sels d'addition, sont connus et décrits notamment par le brevet français 69 39954 (No. de publication 2.035.821) et son certificat d'addition 72 36165 (No. de publication 2.157.853).

On sait que le fénofibrate est utilisé pour le traitement des hyperlipidémies, hypercholestérolémies et hypertriglycéridémies endogènes de l'adulte. Ainsi, on peut observer chez l'homme soumis à un traitement par le fénofibrate, à raison de 300 à 400 mg par jour, une réduction de la cholestérolémie de 20 à 25% et une réduction de la triglycéridémie de 40 à 50%.

Cette action significative se manifeste dès le premier mois de traitement et persiste après 30 mois de traitement.

En raison de leur fréquence (4 à 5 % de la population) et de leur rôle dans la génèse de l'artériosclérose, les hyperlipidémies contribuent à l'augmentation du risque statistique d'accident vasculaire, en particulier coronarien.

D'une manière générale, le traitement des hyperlipidémies par le fénofibrate constitue un traitement symptomatique à long terme non dénué de risques.

Dans un article intitulé "Drug Plasma Levels and Hypocholesterolemic Effect of Fenofibrate in Patients with Type IIa Hyperlipoproteinemia", publié dans la revue "Current Therapeutic Research",
vol. 26, No. 3, sept. 1979, les auteurs P. Drouin, L. Méjean,
D. Lambert, J. P. Sauvanet, et G. Derby, de l'Université de Nancy I,
Inserm U. 59, et C. Tourne et E. Wülfert du Centre de Recherches des
Laboratoires Fournier à Dijon, disent: "...l'effet hypocholestérolémiant du fénofibrate est démontré avec des taux plasmatiques allant
de moins de 5 µg/ml jusqu'à 35 µg/ml..." et on peut lire un peu plus



15.

20

25

. 30

loin:..."En regard des incertitudes des réactions défavorables dans les traitements à long terme, les cliniciens doivent établir et maintenir le taux plasmatique le plus bas compatible avec un effet thérapeutique optimal. Dans le cas du fénofibrate, il est évident que les taux plasmatiques circulant ne doivent pas dépasser $10~\mu g/ml$.

En particulier, on a pu relever des cas d'atteinte hépatique, de troubles digestifs et intestinaux.

En outre, le risque de lithiase biliaire induit par la prise de fénofibrate n'est pas à exclure.

10 Il était donc utile de chercher à réduire les doses administrées.

Usuellement, le fénofibrate est présenté sous forme de gélules dosées à 100 mg de principe actif : la posologie journalière moyenne est de 300 à 400 mg, parfois 600 mg.

La présente invention a pour objet une nouvelle forme galénique permettant de réduire le dosage et le nombre d'administrations grâce à la libération progressive et retardée de fénofibrate et/ou de ses dérivés. Cette forme est remarquable en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe, constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.

Dans un mode de réalisation particulier, l'ame neutre est constituée par du saccharose, du lactose ou leurs mélanges.

Parmi les polymères compatibles avec l'administration orale, on citera notamment les polymères naturels et/ou synthétiques



10

. 15

20

appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine des éthers ou esters de cellulose tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyoxyéthylèneglycol, les polyméthacrylates, les copolymères styrène - acrylonitrile et le polyvinyl pyrrolidone, en enveloppes successives.

Selon un autre mode de réalisation particuliers, l'âme neutre peut être un mélange comprenant de 20 à 60% en poids de saccharose et/ou de lactose et de 1 à 40% en poids d'amidon. Ces proportions sont exprimé es par rapport au poids total de la nouvelle forme galénique.

Selon une forme de réalisation de l'invention, la nouvelle forme galénique contient de 0,01 à 1 % environ, et en particulier de 0,1 à 0,5 % en poids, d'acide stéarique, de 5 à 15% en poids de talc et de 2 à 10 % en poids de silice desséchante. En outre, l'âme neutre peut comprendre des adsorbats de fénibrate et/ou ses dérivés.

Généralement, la nouvelle forme galénique telle que définie précédemment contient par rapport à son poids total, de 25 à 55% environ en poids de fénofibrate et/ou de ses dérivés, et de 2 à 10 % environ en poids de polymère constituant la couche externe, le reste étant constitué par les autres excipients inertes, présents par exemple dans une proportion de 40 à 70% environ.

Par rapport au poids total, l'ame neutre représente généralement de 15 à 60 %.

Généralement, le grain constituant l'âme neutre a des dimensions de l'ordre de 0,1 à 0,5 mm, et les ——granules, objet de l'invention, ont des dimensions n'excédant pas 2 mm environ, ces dimensions variant par exemple de 1 mm à 2 mm dans la plupart des cas.

Il convient de remarquer que la première couche, telle
que définie ci-dessus, peut être elle-même composée de plusieurs
sous-couches (généralement pas plus de 4) obtenues par applications
successives de fénofibrate et/ou de ses dérivés et du ou des excipients



15

20

25

30

pour ladite première couche.

Bien entendu, l'invention n'est pas limitée à des granules ayant des proportions déterminées de polymère ou un nombre déterminé desdites sous-couches, car un des intérêts de la nouvelle forme de l'invention est de réaliser un médicament ayant un effet retard contrôlé par le mélange de granules ayant différentes vitesses de libération de fénofibrate et/ou de ses dérivés.

L'invention a également pour objet un procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique remarquable en ce qu'on prépare au préalable par granulation, les—granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces—granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

Pour le fénofibrate et le polymère, on utilise notamment un solvant organique pharmaceutiquement acceptable, tel que l'éthane ou l'acétone.

De plus, la présente invention a pour objet des mé dicaments comprenant la nouvelle forme d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés, sous forme de granules actifs éventuellement mélangés à des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés, cet ensemble de granules étant présenté sous forme de gélules, de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés ou de poudre.

L'ensemble des caractéristiques et avantages de l'invention seront mieux compris par l'homme de l'art en se référant à la description qui va suivre de modes de réalisation particuliers pris à titre d'exemples non limitatifs de la nouvelle forme galénique, de son procédé et de ses applications thérapeutiques, en particulier en relation avec les contrôles pharmacologiques et cliniques effectués



en utilisant la nouvelle forme galénique.

Exemple de Préparation de la Nouvelle Forme Galénique

On indique ci-après un exemple de fabrication correspondant à 100 000 gélules dosées à 250 mg.

5	1)	Formule de fabrication	

_	-,
	. Fénofibrate
	. Saccharose, amidon, gomme laque, talc, silice
	desséchante, acide stéarique 27,5 kg
	. Alcool éthylique absolu q s
10	Les proportions des divers excipients sont les suivantes :
	- saccharose 13 kg
	- amidon 6 kg
	- tale 3,5 kg
	- silice 2,5 kg
15	- acide stéarique
•	- gomme laque 2 kg
	On mélange et granule l'amidon de mass et le saccharose puis on
	tamise et on turbine longuement les grains de façon à les rendre
	parfaitement sphériques. On tamise à nouveau et on sèche parfai-
20	tement.
	Dans un mélangeur en acier inoxydable, on projette sur les âmes
	neutres ainsi obtenues, une solution alcoolique de fénofibrate.
•	On réalise ensuite la première couche en incorporant à ces granules
	une partie du mélange des autres excipients (à l'exception de la gomme
25	laque) puis on recommence la pulvérisation de fénofibrate, cet enro-
	bage étant recommencé plusieurs fois avec tamisage et séchage si
	nécessaire entre chaque sous-couche.
	Lorsque la première couche contenant le principe actif est terminée,
	on réalise la couche extérieure microporeuse, en projetant sur les
30	granules la gomme laque en solution dans l'alcool éthylique absolu,

en quantité suffisante pour imprégner l'ensemble des granules. On sèche ensuite soigneusement en éliminant l'alcool éthylique





20

restant, on tamise à nouveau et on contrôle comme ci-après le titre des granules obtenus avant de mettre en gélules, après avoir ajusté éventuellement le titrage par addition et homogénéisé avec des granules neutres pour arriver au titrage désiré.

En opérant de façon analogue à celle décrite dans l'exemple précédent, on a préparé des granules selon l'invention en remplaçant la gomme laque par la polyvinylpyrolidane ou par un polyméthacrylate.

On a également préparé des granules selon l'invention dans lesquels l'âme neutre est exclusivement constituée de saccharose ou de lactose.

Mesure de la Libération du Fénofibrate

Avec les granules de l'invention, on peut par exemple assurer une libération retardée de fénofibrate théorique :

15 . lère heure : libération égale à 40 %

. 4è heure : libération égale à 80 %

. 8è heure : libération égale à 100 %

Pour contrôler cette caractéristique, on utilise un appareil à délitement dans lequel on met en contact une quantité de granules correspondant à environ 250 mg de principe actif avec des liquides artificiels, l'appareil permettant de maintenir une agitation constante et une température constante de 37° -0,5° C. Les liquides artificiels sont des solutions tamponnées à pH successifs utilisées selon le schéma cidessous.

25	Période	Solutions	Temps de libération	pН	% de principe actif
	1	25 ml liquide gastrique	1 h (1e heure)	1,5	40%
	2 .	2 ⁵ ml liquide intestinal	1 h (2e heure)	4,5	> 40%
	3	25 ml liquide intestinal	2 h (3&4è heu)	6,9	80%
30	4	25 ml liquide intestinal	2 h (5&6 heur)	6,9	> 80%
	5	25 ml liquide intestinal	2 h (7&8è heu)	7,2	100%



10

20

25

Mesure de Biodisponibilité de la Nouvelle Présentation

Afin de préciser l'intérêt pratique de la nouvelle présentation galénique, il est indispensable de vérifier que la mise à disposition du fénofibrate par la nouvelle présentation conduit à un taux plasmatique d'acide fénofibrique, chez l'homme ayant une signification thérapeutique.

Dans le cadre de la présente invention, il était donc nécessaire de vérifier la bioéquivalence de la forme connue et de la nouvelleù présentation et d'effectuer une étude pharmacocinétique.

La technique de dosage selon Desager (Journal of Chromatography, 1978, p. 160-64) du métabolite principal, l'acide fénofibrique, utilise la chromatographie liquide à haute pression: l'étalon interne étant l'acide cloribrique, métabolite principal du clofibrate (DCI).

Selon Desager (Int. J. Clin. Pharmacology - 1978 - p. 570-15 74) un traitement au long cours par le fénofibrate à raison de 300 à 600 mg par jour en 3 à 6 prises conduit à une concentration à l'équilibre du métabolite actif voisine de 10 microgrammes par litre de plasma.

Toutefois, comme cela a été rappelé ci-dessus, il est établi que l'activité thérapeutique du fénofibrate est obtenue lorsque la concentration à l'équilibre se situe dans l'intervalle 5 à 10 microgrammes par litre de plasma.

Ce résultat à l'équilibre est obtenu par la forme galénique nouvelle du fénofibrate présenté en granules lorsque la concentration est de 200 à 300 mg, préférentiellement 250 mg, de principe actif.

Des tests ont été pratiqués sur sept sujets. Les sujets ont ingéré chaque matin à 8h une gélule de 250 mg de fénofibrate retard selon l'invention. Les analyses ont été pratiquées à partir du onzième jour et ont donné les résultats suivants (moyenne des 7 sujets) :

11è jour	8 heures	3,88 µg/ml
30	9 heures	4,25
·	10 "	6,25 "
	11 "	6.95



25

30

	11è jour	12 h	eures		7,76	ug/ml
		13			8,9	11
		14	11		8,83	11
		16	11		8,15	11
5		18	11	·	7,5	11
		20	11	\simeq	5,8	11 .
	12è jour	8 h	eures		ىر 3,95	g/ml
		12	• 11		8,46	11
		20	11		6,57	11
10	13è jour	8he	eures		3,43 j	g/ml
		12	11		8,43	11
		20	tt	,	5,76	11

Ces résultats sont rassemblés sur le graphique donné en annexe à la présente description. Pour le 12è et le 13è jour, la courbe est simplifiée en raison du moindre nombre de relevés. On constate un bon étalement dans le temps du taux plasmatique circulant. Le taux ne dépasse pas 10 µg/ml et ne descend pas en-dessous de 3,5. En particulier, dans la journée, le taux reste au-dessus de 6, de 8 h à 20 heures.

La nouvelle forme galénique permet donc d'obtenir, avec une seule prise quotidienne et une diminution notable de la quantité de principe actif ingéré, un effet préférable à celui obtenu à l'aide des traitements classiques.

Par conséquent, on peut affirmer que la nouvelle forme galénique conduit à un nouveau médicament, remarquable, d'un maniement plus aisé et dont les effets secondaires liés à son utilisation sont diminués.

Bien entendu, l'homme de l'art pourra trouver d'autres avantages et variantes de l'invention, en particulier en ce qui concerne le procédé d'obtention des granules ou les modifications de dosage, sans pour cela sortir du cadre et de la portée de la présente invention.



10

.15

20

30

REVENDICATIONS

- 1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisé en ce qu'elle est constituée par des granules comprenant une âme neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou ses dérivés en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe microporeuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale.
- 2. Nouvelle forme galénique selon la revendication 1, caractérisé en ce que ledit polymère appartient à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et la polyvinyl-pyrrolidone.
- 3. Nouvelle forme galénique selon une des revendications 1 ou 2,
 25 caractérisée en ce que ledit polymère représente une proportion en poids variant de 2 à 10 % environ.
 - 4. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce qu'elle contient environ de 25 à 55 % de fénofibrate et/ou de ses dérivés.
 - 5. Nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes,



caractérisée en ce que les excipients autres que le polymère, représentent de 40 à 70 % en poids environ.

- 6. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'âme neutre représente 15 à 60 % du poids total.
 - 7. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15 % de talc, de 2 à 10 % de silice et de 0,01 à 1 % d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
 - 8. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'ame neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.

9. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et

les tamise, qu'on imprègne ces granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revê-

tement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

25

30

20

10

15

10. Médicaments caractérisés en ce qu'ils comprennent la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 8, les dits granules étant éventuellement mélangés avec granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.



- 11. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.
- 5 12. Médicaments selon la revendication 10, caractérisés en ce qu'ils se présentent sous forme de comprimés, de suppositoires, de sirop, de granulés, ou de poudre.



REVENDICATIONS MODIFIEES (reçues par le Bureau international le 16 avril 1982 (16.04.32))

- 1. Nouvelle forme galénique du fénofibrate et/ou de ses dérivés, caractérisée en ce qu'elle est constituée par des granules com-5 prenant chacune une ame neutre constituée d'un grain d'un excipient inerte, représentant 15 à 60% du poids total et comprenant au moins un constituant choisi parmi le saccharose et le lactose, éventuellement en mélange avec de l'amidon, ladite âme neutre étant revêtue d'une première couche contenant le fénofibrate et/ou 10 ses dérivés représentant 25 à 55% du poids total en mélange avec un excipient pour la première couche comprenant au moins un premier constituant choisi parmi le talc, la silice et leurs mélanges, et un second constituant qui est l'acide stéarique, puis d'une seconde couche, ou couche externe constituée par une enveloppe micro-15 poreuse comprenant au moins un polymère compatible avec l'administration par voie orale, représentant une proportion en poids variant de 2 à 10% environ, appartenant à la classe constituée par la gomme laque, la gomme arabique, la gélatine, les éthers et esters de cellulose, tels que l'éthylcellulose, l'acétophtalate de 20 cellulose ou le triacétate de cellulose, le polyéthylèneglycol, les poly-méthacrylates, les copolymères styrène-acrylonitrite et le polyvinyl-pyrrolidone, les excipients autres que le polymère, représentant de 40 à 70% en poids environ.
- 25 2. Nouvelle forme selon la revendication 1, caractérisée en ce que la première couche contient en poids de 5 à 15% de talc, de 2 à 10% de silice et de 0,01 à 1% d'acide stéarique, par rapport au poids total de la composition.
- 30 3. Nouvelle forme selon une des revendications précédentes, caractérisée en ce que l'âme neutre comprend des adsorbats de fénofibrate et/ou de ses dérivés.



4. Procédé d'obtention de la nouvelle forme galénique selon une des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'on prépare au préalable par granulation les granules neutres, qu'on les sèche et les tamise, qu'on imprègne ces granules avec une solution de fénofibrate et/ou de ses dérivés, qu'on enrobe ensuite lesdits granules avec ledit excipient pour la première couche, qu'on répète, si désiré, les opérations d'imprégnation de fénofibrate et d'enrobage, puis qu'on forme l'enveloppe microporeuse par revêtement à l'aide dudit polymère en solution dans un solvant.

10

15

ō

- 5. Médicament caractérisé en ce qu'il comprend la nouvelle forme galénique d'administration du fénofibrate et/ou de ses dérivés sous forme de granules conformes à une des revendications 1 à 3, lesdits granules étant éventuellement mélangés avec des granules neutres non enrobés de polymère afin d'obtenir une concentration prédéterminée en fénofibrate et/ou de ses dérivés.
- 6. Médicament selon la revendication 10, caractérisé en ce qu'il se présente sous forme de gélules contenant 200 à 300 mg de fénofibrate.

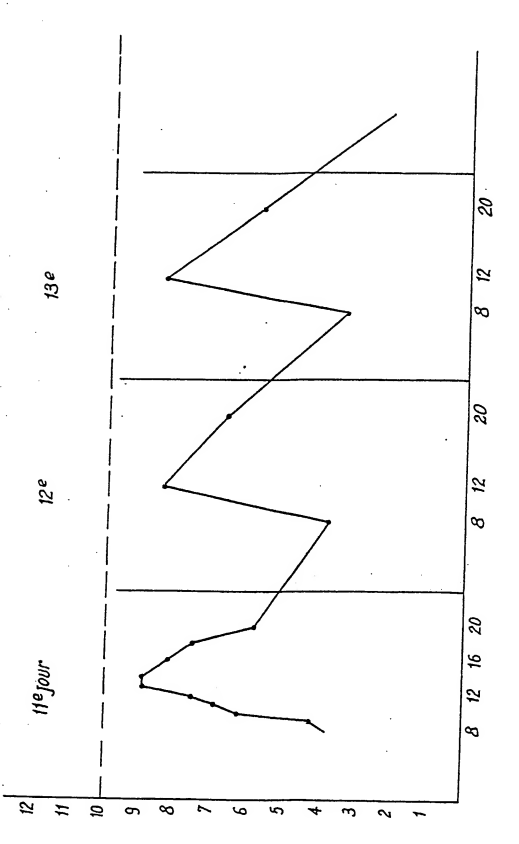


NOTE DE L'EDITEUR

Les revendications modifiées n'ont pas été présentées conformément à l'Intruction administrative 205.

En l'absence de toute spécification de la part du déposant, entre les revendications originales et modifiées, ces revendications sont publiées telles que déposées et telles que modifiées.

1/1



FEUILLE DE REMPLACEMENT

BUREAU OMPI WIPO

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/FR 81/00148

I. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER (If several class	ification symbols apply, indicate all) 3	
	g to International Patent Classification (IPC) or to both Na	tional Classification and IPC	
Int	.Cl. ³ A 61 K 9/52; A 61 K 31/22		
			•
II. FIELD	S SEARCHED		
	Minimum Docume	ntation Searched 4	
Classificat	ion System i	Classification Symbols	
		•	
Int.C	A 61 K 9/00; A 61 K 31 /00		•
	Documentation Searched other to		•
	to the Extent that such Documents	are included in the Fields Searched 5	
			•
III. DOCE	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT :+		
Category *	Citation of Document, 15 with indication, where app	ropriate, of the relevant passages 17	Relevant to Claim No. 15
Y	Arzneimittel-Forschung, vol. 26, no. 5, 197		1
į	R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", p left-hand column, "3.3. S. midies with man"	pages 896-901, see page 897,	
	iertaland column, 5.5.5. Edies with man	, paragraph 2	
D,Y	FR, A, 2157853, (LABORATORIEN FOUR	RNIER) 8 June 1973, see	1
	the claims; page 2, lines 26-36	•	
Y	FR, A, 2432313, (FOULHOAX) 29 Februar	ry 1980, see the claims	1-3,5-7,
		., ., ., .,	10,12
Y	FR, A, 2313915 (CORNEILLE) 7 January	1977 san the dinime	125710
-	1 K, A, \$313713 (CORTELLED) / January	1977, see the trainis	1-3,5-7,10, 12
.,			
Y	FR, A, 2390959, (PRUGNAUD) 15 Decemb	per 1978, see claims 5, 10-15	1-3,5-7, 10,
!	******		12
Y	US, A, 2963402, (NALIN et al.), 6 December	er 1960, see claims; column 2,	1-3,5-7,10,12
į	line 32 - column 4, line 3		
Y	FR, A, 1347413, (ITALNYSCO), 18 Novem	ber 1963, see the abstract	1,2
		;	1
· ;			1
	••		
-	· ·		
. !	•	;	
		:	
	ategories of cited documents; 15		
	ent defining the general state of the art document but published on or after the international	"P" document published prior to the int	ernational filing date but
filing d	ate	on or after the priority date claimed "T" later document published on or afte	i
	ent cited for special reason other than those referred he other categories	date or priority date and not in cont but cited to understand the princip	lict with the application.
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	the invention	no or underlying
other n		"X" document of particular relevance	
Date of the	Actual Completion of the International Search 4	Date of Mailing of this International Sear	ch Report 2
	5 February 1982 (05.02.82)	19 February 1982 (1	
internationa	Searching Authority L	Signature of Authorized Officer 20	
Eur	opean Patent Office		1

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (October 1977)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demand internationals Nº PCT/FP 81/00148

I. CLASSEMENT DE L'INVENT DN (si plusieurs symboles de classification sont applicables, les indic	uer tous) 3			
Selon a classification internationale des brevets (CIS) ou à la fois selon la classification nationale et la CIS				
II. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTÉ				
Système de classification . Symboles de classification				
CIS. ³ : A 61 K 9/00; A 61 K 31/00				
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou de tels documents font partie des domaines sur lesqueis la recherche a porté	5			
	•			
III. DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS 14	•			
Catégorie * Identification des documents cités, 16 avec indication, ši nécessaire, des passages pertinents 17	N° des revendications visées 18			
Y Arzneimittel-Forschung, volume 26, no. 5, 1976, Editio Cantor (Aulendorf, DE) R.R. Brodie et al.: "Antilipidemic Drugs", pages 896-901, voir page 897, colonne de gauche, sous "3.3.Studies with man", paragraphe 2	1			
	•			
D,Y FR, A , 2157853 (LABORATORIEN FOURNIER) 8 juin 1973, voir les revendications; page 2, lignes 26-36	1			
	:			
Y FR, A, 2432313 (FOULHOAX) 29 février 1980, voir les revendications	1-3,5-7, 10,12			
Y FR, A, 2313915 (CORNEILLE) 07 janvier 1977, voir les revendications	1-3,5-7,10, 12			
./.				
Catégores spéciales de documents cités; 13 « A » document définissant l'état géneral de la technique, non considere comme particulièrement pertinent « E » document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou aores cette date « L » document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour ceterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison speciale (telle cu'indiquee) « O » document sa référant à une divulgation orale, à un usage, à une excostion ou lous autres moyens « P » document jublie avant la date de dépôt international, mais postarieurement à la date de dépôt international, mais document qui fait partie de la mêt.	orite et n'apparenant pas mais cut sour comprendre iant la base de l'invention nent: l'invention de l'invention ment l'invention revendiment l'invention revende comme impliquant une ment est associé a un ou lème nature, cette Combiessonne du metres.			
ate à l'aquelle la recherche internationale à été effectivement : Date d'expédition du présent rapport de la contraction du présent rapport de la contraction du présent rapport de la contraction de de la co	echerche internationale ?			
oministration charges de la recherche internationale Signature du fonctionnaire autorise FFICE SURCERET CES BREVETS	1 N. Liliy			

Formulaire PCT/ISA-210 (dauxième fauille) (Octobre 1981)

BAD ORIGINAL

liègarie *	identification des docum nts cités, 16 avec indication, si nécessaire des , assages pertinents 17	N° dad revendications visees :=
Y	FR, A, 2390959 (PRUGNAUD) 15 décembre 197 voir revendications 5,10-15	8 1-3,5-7,10,
Ā :	US, A, 2963402 (NALIN et al.) 6 décembre 1960, voir revendications; colonne 2, ligne 32 - colonne 4, ligne 3	1-3,5-7,
	FR, A, 1347413 (ITALNYSCO) 18 novembre 1963, voir le résumé	1,2
. :	!	
:	:	:
:	: : :	
	· 1	: :
		:
		: